```
07352856
WPI Acc No: 1987-349862/198750
Related WPI Acc No: 1994-150422; 1995-013478
XRAM Acc No: C87-149411
XRPX Acc No: N87-262290
  Resist compsn. for circuit board and IC prodn. etc. - comprises polymer
  soluble in water or base acid labile cpd. as dissolution inhibitor and
  aryl onium salt
Patent Assignee: MICROSI INC (MICR-N); GENERAL ELECTRIC CO (GENE )
Inventor: CRIVELLO J V; LEE J L; OBRIEN M J; O'BRIEN M J
Number of Countries: 008 Number of Patents: 009
Patent Family:
Patent No
              Kind
                     Date
                              Applicat No
                                             Kind
                                                    Date
                                                              Week
                   19871216
                                                   19870603
EP 249139
                              EP 87108037
                                              Α
                                                             198750
               Α
                              JP 87145454
                                                   19870612
JP 63027829
                    19880205
                                                             198811
                                              A
               Α
EP 249139
               B1
                   19940727
                              EP 87108037
                                                   19870603
                                                             199429
                                              Α
                    19940901
DE 3750275
               G
                              DE 3750275
                                              Α
                                                   19870603
                                                             199434
                              EP 87108037
                                              Α
                                                   19870603
               C
                    19940927
CA 1332119
                              CA 561112
                                              Α
                                                   19880310
                                                             199439
IE 64507
               В
                    19950823
                              IE 871053
                                              Α
                                                   19870423
                                                             199542
KR 9507226
               B1
                   19950704
                              KR 875909
                                              Α
                                                   19870611
                                                            199715
                                                   19870612
JP 2714378
               B2
                    19980216
                              JP 87145454
                                              Α
                                                             199812
EP 249139
               B2
                    19980311
                              EP 87108037
                                              Α
                                                   19870603
                                                             199814
Priority Applications (No Type Date): US 86873914 A 19860613; CA 561112 A
  19880310
Patent Details:
Patent No Kind Lan Pg
                         Main IPC
                                      Filing Notes
EP 249139
              A E 20
   Designated States (Regional): FR GB NL
              B1 E 12 G03F-007/004
EP 249139
   Designated States (Regional): DE FR GB NL
                        GO3F-007/004 Based on patent EP 249139
DE 3750275
JP 2714378
              B2
                     10 G03F-007/039 Previous Publ. patent JP 63027829
              B2 E 11 G03F-007/004
EP 249139
   Designated States (Regional): DE FR GB NL
                        G03F-007/004
CA 1332119
                        G03F-007/004
              В
IE 64507
                        G03F-007/004
KR 9507226
              B1
Designated States (Regional): DE; FR; GB; NL
Abstract (Basic): EP 249139 A
        A resist compsn. comprises 100 wt. pts. organic solvent and 5-85
    wt. pts. solids. The solids comprise 100 wt. pts. of an organic polymer
    of M. wt. 200-20000 which is soluble in water or ags. base, 5-100 pts.
    wt. of a cpd. (1) substd. by an acid labile gp. and an alyl onium salt.
     (I) is insoluble in water or ags. base and has a boiling point of at
    least 100 deg. C and acts as a dissolution inhibitor.
         The polymer is a novolak resin. (1) is a t-butyl ester, eg. an
    aryl t-butyl carbonate. The onium salt is a sulphonium or iodonium
         USE/ADVANTAGE - The compsn. is sensitive to electron beam, X-ray
    and U.V. radiation of 600-200 nm and is applied to silicon wafers or
    copper clad laminates in the production of circuit rs boards,
    integrated circuits and multilayers resist structures.
        Dwg. 0/0
```

⑬日本国特許庁(JP)

⑩ 特 許 出 願 公 閉

@ 公 開 特 許 公 報 (A)

昭63-27829

Solnt Cl.4 G 03 C

識別記号

庁内整理番号

母公開 昭和63年(1988)2月5日

1/00 1/72 9/00 G 03 F

3 0 3 3 5 3

7267-2H 8205-2H B-7124-2H

審査請求 未請求 発明の数 3 (全9頁)

❷発明の名称 レジスト組成物およびその使用

> 创特 顧 昭62-145454

❷出 額 昭62(1987)6月12日

優先権主張

型1986年6月13日型米国(US)到873914

砂発 明 者

明者

砂発

ジェームズ・ピンセン

アメリカ合衆国、ニユーヨーク州、クリフトン・パーク、

ト・クリベロ

カールトン・ロード、756番

⑫発 明者 マイケル・ジョセフ・ アメリカ合衆国、ニユーヨーク州、アルバニイ、ジョリア ン・ナンバー3、ジョンストン・ロード、40番

オブライエン ジュリア・ラム・リー

アメリカ合衆国、ニユーヨーク州、スケネクタディ、リバ

ー・ロード、2456番

ゼネラル・エレクトリ 砂出 額 人

ツク・カンパニイ

アメリカ合衆国、12305、ニユーヨーク州、スケネクタデ

イ、リバーロード、1番

20代 理 人 弁理士 生沼 徳二

1. 発明の名称

レジスト組成物およびその使用

- 2. 特許請求の範囲
 - (1) (A) 有機溶媒 1.00 重量部、ならびに、 (B) (i) 平均分子量が200~20. 000であり水または水性塩基に可溶性 の有機ポリマー100重量部、
 - (音) 水または水性塩基に不溶性 で沸点が少なくとも100℃の、(|) 用の熔解禁止剤である、酸に不安定な基 で製換された単純な化合物5~100度 数部、および
 - (前) 有効量のアリールオニウム

からなる固形分5~85重量部

からなるレジスト組成物。

(2)有機ポリマーがノポラック樹脂であるこ とを特徴とする特許技术の範囲第1項に記載のス ピンまたは溶液注型可能な組成物。

- (3) 酸に対して不安定な基で置換された溶解 禁止剤が単純な化合物の第三級プチルエステルで あることを特徴とする特許請求の範囲第1項に記 戦のスピンまたは溶液注型可能な組成物。
- (4) アリールオニウム塩がスルホニウム塩で あることを特徴とする特許請求の範囲第1項に記 鉄のスピンまたは強液注型可能な組成物。
- (5) アリールオニウム塩がヨードニウム塩で あることを特徴とする特許請求の範囲第1項に記 敵のスピンまたは溶液注型可能な組成物。
- (6) 光増感剤を含有することを特徴とする特 許請求の範囲第1項に記載のスピンまたは熔液注 型可能な組成物。
- (7) 溶解禁止剤がアリール t プチルエーテ ルであることを特徴とする特許請求の範囲第1項 に記載のスピンまたは溶液注型可能な組成物。
- (8) 溶解禁止剤がアリール t ~ プチルカーポ オートであることを特徴とする特許請求の範囲第 1項に記載のスピンまたは溶液注型可能な組成物。
 - (9) オニウム塩がヘキサフルオロアンチモン

酸トリフェニルスルホニウムであることを特徴と する特許請求の範囲第1項に記載のスピンまたは 溶液注型可能な組成物。

- (10)オニウム塩がヘキサフルオロリン酸ジフェニルー 4ーチオフェノキシフェニルスルホニウムであることを特徴とする特許請求の範囲第1項に記載のスピンまたは溶液注型可能な組成物。
- (11)オニウム塩がヘキサフルオロリン酸 4 ーメトキシフェニルフェニルヨードニウムである ことを特徴とする特許請求の範囲第1項に記載の スピンまたは溶液注型可能な組成物。
- (12) オニウム塩がトリフルオロメタンスルホン酸 4 メトキシフェニルフェニルロードニウムであることを特徴とする特許請求の範囲第1項に記載のスピンまたは溶液注型可能な組成物。
- (13) パターン化されたレジスト基板複合体の製造方法であって、
- (1) 基板をレジスト組成物で処理してレジスト - 基板複合体を作成し、
- (ⅱ)レジストー基板複合体を約35℃~180

での範囲の温度にベーキングし、

- (音) 適用されたレジストをパターン化された様 式で照射し、
- (N) 風射されたレジストを約35℃~185℃ の範囲の温度に加熱し、
- (v) 取射されたレジストを現像してパターン化されたレジスト基板複合体を生成せしめる ことからなっており、

レジスト組成物が下記の成分からなる方法:

- (A) 有機溶媒100重量部、ならびに、
- (B) (a) 平均分子量が200~20,000 であり水または水性塩基に可溶性の有機ポリマー 100 質量部。
- (b) 水または水性塩基に不熔性で沸点が少なくとも100℃の、(a) 用の溶解禁止剤である、酸に不安定な基で屋頂された単純な化合物5~100重量部、および
- (c) 有効量のアリールオニウム塩からなる顕形分5~85重量部。
 - (14)特許請求の範囲第13項に記載の方法

によって製造された、 基板とレジスト組成物から なる複合体。

- (15)基板がシリコンウェハであることを特徴とする特許請求の範囲第14項に記載の複合体。
- (16)基板が銅ークラッド殺器体であることを特徴とする特許請求の範囲第14項に記載の復合体。
- 3. 発明の詳細な説明

発明の背景

本発明以前には、トンプソン(Thompson)らによって1983年アメリカ化学会(American Chemic al Society)、ACS第219シンポジウム(ACS Symposium Series 219)、第111頁、「マイクロリングラフィー入門(Introduction to Microl Ithography)」に示されているように、溶解禁止に基づくノボラックをベースとするポジ型レジストは一般に、特薄な水性塩基による現像に対してノボラック切断を不溶性にするための溶解禁止剤として関換1、2-ジアゾナフトキノン関を利用していた。これらジアゾナフトキノンは取射の際

に転位を受け、レジストのמ光した部分は稀薄水性塩基に対して可溶性になる。これらのホトレジストは広く使われているが通常はジアソナフトキノンに特有の吸収に基づく388ヵmより長い近紫外(UV)に限られている。

イトー(Ito)らの米国特許領4、491、62 8号に教示されているように、光開始剤としてジアリールヨードニウム塩類またはトリアリールスルホニウム塩類を用いるとその結果として遠びV領域(200~300nm)で使用することができるポジおよびネガ型で作動するレジスト組成物が行られる。これらの光開始剤は不安定な懸型(ペングント)基が経返して存在するピニル系ポリマーと共に使われる。これらのピニル系ポリマーと共に使われる。これらのピニル系ポリマーは酸分解を受けてこれら前駆体とは溶解性が非常に異なる生成物を生成する。

イトー(Ito) らのレジスト組成物を用いると有効な結果が違成されうるが、これらのピニル系ポリマーおよびそれらの酸に不安定な置換されたモノマー性前駆体は市販されていない。さらに、ア

特別昭63-27829(3)

リールオニウム塩を使用している結果正常な操作 条件下で露光した際過剰に架橋が生ずるため、得 られたホトレジストの性能が扱われることがある。 時には、ホトレジスト組成物中に安定剤を混入す ることによって、改良された結果が得られること がある。

水性塩基に可溶性の有機ポリマー(以後単に「ポ リマー」という) のいくつかとしては、たとえば、 フェノールノボラック樹脂、クレゾールノボラッ ク樹脂、クロロフェノールノボラック樹脂、メラ ミンーホルムアルデヒド樹脂、水溶性デンブン、 セルロースポリマー(たとえば、カルポキシメチ ルヒドロキシエチルセルロース、プロボキシル化 セルロース)、ポリアクリルアミド、ポリー2-ヒドロキシエチルメタクリレート、ポリメチルピ ニルエーテル、ポリエチレンオキシド、4-ヒド ロキシフェニルマレイミドと、スチレン、スチル ベン、ピニルエーテル類および4-ヒドロキシス チレンの中から選択されたものとのコポリマー、 ならびにポリー4ーピニルフェノール、ポリー4 ーヒドロキシーαーメチルスチレン、ポリアクリ ルアクリル酸およびポリメタクリル酸のようなポ リマーがある。

本発明を実施する際に、水または水性塩基可溶性レジストを製造するのに使用することができる 酸不安定性基で篦換した単純な化合物、すなわち 節出されたホトレジスト領域が可溶化される。

発明の陳述

本発明によって、水または水性塩基 (塩基性水 溶液) に可溶なレジストを得るのに有用なレジス ト組成物が提供される。この組成物は、重量で、 次の割合の成分からなる。

- (A) 有機溶媒100部、ならびに、
- (B) 魚量で、
 - (1) 平均分子量 (MW) が200~20. 000であり、水または水性塩基に可溶 性の有機ポリマー100部、
 - (2)水または水性塩基に不溶性でありかつ溶点が少なくとも100℃であり、(1)用の溶解禁止剤である、酸に対して不安定な基で置換された単純な化合物5~100部、および
- (3) 有効量のアリールオニウム塩 からなる固形分5~85部。

本発明の実施に数し上記の所望のレジスト組成 物を調製するのに利用することができる水または

常解禁止剤(以後単に「禁止剤」という)の中に は、たとえばつぎに挙げるものがある。

特別昭63-27829(5)

本発明の禁止剤は分子量が約1000未満のも のが打ましい。それらは酸に対して不安定な態型 基をもっており、その懸垂基はカルポン酸の t e 1 t - プチルエステルおよびフェノール類の t e 1 t - プチルカーポネートが好ましい。さらにこ れらの酸に不安定な基はトリチル、ペンジル、ペ ンズヒドリルおよび上記の禁止剤中に例示した体 飾器であってもよい。たとえば、トリアリールス ルホニウム塩、ジアリールクロロニウム塩、ジア リールプロモニウム塩、トリアリールセレノニウ ム塩、チオピリリウム塩、キサンチリウム塩、イ ミダソリウム塩、ジアルキルフェナシルスルホニ ウム塩、ジアルキルヒドロキシフェニルスルホニ ウム塩、フェロセニウム塩、ジアソニウム塩、ト リアリールスルホオキソニウム塩、ジアリールョ ードオキソニウム塩、フェナシルトリアリールホ スポニウム塩、フェナシルトリアルキルアンモニ ウム塩、フェナシルピリジニウム塩がある。その 他の例はチンペ(H.-J. Timpe) およびパウマン(B . Baumann)によって接着(Adhesion), 9, 9 (1

9 8 4) に、またクリベロ(Crivello)によって米 国特許節 4、0 5 8、4 4 0 号、節 4、0 5 8、 4 0 1 号、節 4、0 6 9、0 5 5 号および節 4、 1 5 1、1 7 5 号(これらは本処明と同じ超受人 に譲渡されており、引用によって本明細者中に含 まれるものとする)に挙げられている。

次に別のオニウム塩のいくつかの例を挙げる。

レングリコール、プロピレングリコール、酢酸ア ミルおよび酢酸プチルがある。

さらに本発明は、基板上にパクーン化されたレ ジストを製造する方法を提供する。この方法は、

- (1) 基板を本発明のレジスト組成物で処理、すなわちスピン塗布、噴霧、溶液注型、または浸漬 塗布してレジストー基板複合体を作成し、
- (2) このレジストー基板複合体を約35℃~1 80℃の範囲の温度にベーキングし、 .
- (3) 適用 (盤布) されたレジストをパターン化 された様式で風射し、
- (4) 照射されたレジストを約35℃~185℃ の範囲の温度に加熱し、
- (5) 風射されたレジストを現像してパターン化 されたレジスト基板複合体を生成せしめる ことからなる。

レジストー基板複合体を製造するために本発明 の方法を実施する際に処理することができる基板 の中には用ークラッド (被覆) 技暦体、シリコン (ケイ素) ウェハ、二酸化ケイ素ウェハ、アルミ 本免明の組成物は、有機溶媒、ポリマー、禁止 剤、および取射によって分解しうる開始剤をブレ ンドすることによって製造することができる。

このレジスト和成物を製造する際、各種の成分の添加順序は特に重要ではない。ポリマー100部につき禁止剤を約5~約100部、開始剤を約0.5~約25部用いると有効な結果が得られることが判別している。好ましい場合として、ポリマー100部に対して開始剤を5~70部、かつポリマー100部に対して開始剤を1~20部使用することができる。

ここで有機溶媒という用語には、本発明を実施する際にレジスト組成物の製造に使用することができる有機溶媒またはそのような有機溶媒の混合物が含まれ、たとえば1、2-ジメトキシエタン、ジ(2-メトキシエチル)エーテル、酢酸1-メトキシトキシー2-ブロビル、クロロベンゼン、1、1、2、2-テトラクロロエタン、酢酸1-メトキシー2-エチル、ジオキサン、メチルイソプチルケトン、シクロへキサノン、ローブタノール、エチトン、シクロへキサノン、ローブタノール、エチ

ニウムおよびヒ化ガリウムがある。

本発明の方法を実施する際に用いることができる現象剤の例としては塩基水溶液、たとえばNaOH、KOHおよび水酸化テトラブチルアンモニウムの水溶液がある。典型的な現象液は、米国メイン州(Haine)、ニュートン社(Nevton)製のシップレー(Shipley)、米国ロードアイランド州(Rhode Island)、イースト・プロビデンス社(East Providence) 製のフント(Hunt)、および米田コキティカット州(Connecticut)、フリングフォード社(Vallingford) 製のKTIである。

きらに、上記のオニウム塩すなわち関始剤は、 所定の被長の光の吸収をよくするため、またはオ ニウム塩を吸収のないスペクトル領域に増感する ため、各種の光増越剤と組合せて使用することが できるということが見出されている。上記の開始 剤またはそれらの混合物と組合せて用いることが できる典型的な増越剤としては、たとえばベンソ フェノン、2-クロロチオキサントン、アントラセン、 ピレン、ペリレン、フェノチアジン、ベンジル、アクリジンオレンジ、ペンソフラピン、セトフラピン・T、アントラキノン、9,10-ジフェニルアントラセン、9-フルオレノン、ペンソフェノン、およびコロネンがある。

また、上記の地感剤を本発明の実施の原に用い られる開始剤と和合せて使用して電子ピームおよ びX練風財下ならびに可観光またはUVの風射下 でのホトレジストの応答を修正することもできる。

本発明のレジスト組成物の考えられる応用例のいくつかとしては、たとえば回路板、鉄積回路、たとえばボリメチルメタクリレートと組合せた多層レジスト構造体などがある。本発明のレジスト組成物中には、流動調節剤、炎面活性剤、反射防止染料および湿潤剤を用いることもできる。

当衆者がより容易に本浄明を実施できるように 以下に実施例を例示して説明する。しかし本免明 はこれらの実施例に限定されることはない。
郎と あるのはすべて低量部である。

フェノール樹脂					
メタークレゾールノポラック	1	:	1		
ポリピニルフェノール	5	:	1	(没演)	
tープチルフェノール					
ノポラック	5	:	1	(没渡)	

これらのレジストを現象したところ、 $2 \sim 3$. 5μ mの像が解像できた。

実施例 2

以下のようにして禁止剤のtープチルナフタレン-2ーカルポキシレートを製造した。

2ーナフトエ酸 5 1. 5 g (0. 3 モル) とチオニルクロライド 1 2 0 叫の混合物を 1 時間 忌欲した。過倒のチオニルクロライドを除去した。 得られた固体をテトラヒドロフラン 1 5 0 m L に溶かし、カリウム t ープトキシド 4 0 g (0. 3 5 モル)を増益しながら加えた。この添加が完了した後反応混合物を 4 時間 2 流し、冷却し、次いで水中に注いだ。得られた固体を逃過して災め、水

実施例1

市販の各種フェノール製脂(分子量約1.00 0) 1. 5 g 、 ジー t - プチルテレフタレート O. 5 g、 ジフェニルー 4 ーチオフェノキシフェニル スルホニウムヘキサフルオロホスフェート0.1 g、および1-メトキシ-2-プロピルアセチー ト6mLを使用してホトレジスト組成物を製造し た。これら各種のホトレジスト組成物を、予めへ キサメチルジシラザンで処理しておいたシリコン ウェハの上にスピンコートした。処理したウェハ を90℃で1/2時間ペーキングした。次にこれ らのウェハを路光して像を形成する照射は、サス (Sues) M A 5 6 接触/近接プリンターを 3 1 3 n mの近接モードで作動させ、超出時間は10~4 り秒、強度は4.5mW/cdとして行なった。路 光後ウェハを強制空気オープン中で50秒間11 0~130℃に加熱し、次に水とKT1351項 像剤の混合物を用いて現像した。使用した市販の 「フェノール樹脂」と、現像液混合物および現象 法を次に示す。

で洗い、越圧下で乾燥した。この生成物をn-へキサンで再結局すると融点が 8 8 ~ 9 0 ℃の結晶性の固体が得られた。この設法による生成物は t - プチルナフタレン-2-カルボキシレートであり、これは 6 8 %の収率で得られた。

実施例1の手順に従い、メタークレゾールノボ ラック樹脂1.5 g、tープチルナフタレンー2ーカルボキシレート0.5 g、ジフェニルー4ーチオフェノキシフェニルスルホニウムへキサフルオロホスフェート0.1 g、および1ーメトキシー2ープロピルアセテート6mLを使用してホトレジスト組成物を製造した。実施例1の手順に従って作成した被狙シリコンウェハを、取射時間を15~40秒として像が形成するようにUV光で 話光すると、解像皮が3.5 μmと良好な、優れたポジ型の像が得られた。

実施例3

市販のメタークレゾールノボラック以脂をジーt - ブチルテレフタレートまたは t - ブチルナフ

特開昭63-27829(B)

tープチルナフタレン-2-カルポキシレートを用いたホトレジストを、メタークレゾールノポラック樹脂 1.5 g、 禁止剤 0.5 g、 4-メトキシフェニルフェニルヨードニウムトリフルオロメチルスルホネート 0.1 g、光増感剤としてのペリレン 0.01g、および1-メトキシ-2-プロビルアセテート6 m L と組合せた。

上記のホトレジスト組成物を実施例1の手順に 従ってシリコンウェハ上にズピンコートした。ジ - t - プチルテレフタレート禁止剤と9-フルオ レノン光増感剤を含有するホトレジスト組成物は 313nmで5秒間照射し、t - プチルナフタレ

明気下でカリウム・・ブトキシド3.9 g (0.035 モル)を加えた。この配合物を5分間投持し、ジー・ブチルジカーボネート8.3 g (0.035 モル)を加えた。混合物を2時間投持した。次にこの混合物を氷水中に注ぎ、エチルアセテートで三回抽出した。一緒にした有機層を水で三回、次に飽和食塩水で洗予した後無水硫酸ナトリウム上で乾燥した。次いで混合物をロータリーエバボレーターで濃縮した。結晶性の間体が行られ、これを石油エーテルで再結晶した後銭圧下で乾燥した。融点が14~15 での1-ブチルナフチルカーボネートが収率55%で得られた。

実施例1の手順に従い、市阪のメタークレゾールノボラック樹脂1.2 g、 t ープチルー2ーナフチルカーボネート0.8 g、 ジフェニルー4ーチオフェノキシフェニルスルホニウムへキサフルオロホスフェート0.1 gおよび1ーメトキシー2ープロピルアセテート6 m L を用いてホトレジスト組成物を設立した。ウェハにスピンコートし、実施例1に記載したようにして20~40秒或光

ン-2-カルボキシレートとペリレン増級剤を含有するホトレジスト組成物は365 nm (6.3 mW/cd) および405~436 nm (8.1 mW/cd) で5砂関照射した。使用した鉄止剤、光増感剤および被長の組合せを次の表に示す。

禁止剂	光增感剂	UV A (na)
ジーt-ブチル	8-フルオレノン	818.
テレフタレート		
1-ブチルナフタレ	ベリレン	405-486
ン-2-カルボキシ		355
レート		

上記の条件下KT1350現像被中でレジスト を加工処理した。14mの像が解像できた。

灾施例 4

禁止剤のtープチルー2ーナフチルカーポネートを次の手順によって製造した。

2-ナフトール5g (0.35モル) をテトラ ヒドロフラン90mlに溶かした溶液に、窒素浮

し、125℃で30~60秒間ペーキングした。 ホトレジストをKT1351と水の1:2.5混合物中で1分間現象すると、くっきりした2μm のライン/スペースが得られた。

尖施例 5

実施例1の手順に従い、m-クレゾールノポラック樹脂1.2 g、4-t-ブトキシーpーピフェニル0.8 g、ジフェニルー4ーチオフェノキシー1ーフェニルスルホニウムヘキサフルオロホスフェート0.1 g および1ーメトキシー2ープロピルアセテート6 m L を用いてホトレジスト組成物を製造した。被覆したウェハを313 n mのUVに20~40秒間話光し、125℃で30~60秒間ペーキングし、KTI351と水の1:1 混合物に投資して、くっきりと解像された3μmのライン/スペースを何た。

灾施例 5

市販のメタークレゾールノボラック樹脂 1. 5

特開昭63-27829(日)

E、tープチルー1 Hーインデン-3-カルボキシレート500 mg、ジフェニルー4ーチオフェノキシフェニルスルホニウムヘキサフルオロホスフェート100 mg および1ーメトキシー2ープロ成物ルアセテート6 m Lを用いてホトレジスト組成物を製造した。このホトレジストを実施例1に記載したようにしてスピンコートし照射した。313 nmで15~20秒間 MH T 1351 現像剤と水の1:1 補液中で1分間 現像して、くっきりした2、5μmのライン/スペースを得た。

灾脏例 7

市販のメタークレゾールノボラック、 t ープチルアダマンタンー1ーカルボキシレート、各種の関始剤、および1ーメトキシー2ープロピルアセテートを用いてホトレジスト組成物を製造した。これらのホトレジスト組成物のうちのあるものは、メタークレゾールノボラック1. 6 g、 t ープチルアダマンタンー1ーカルボキシレート500 mg、

爽遊例 9

実施例。8のmークレゾールノボラック樹脂3gをメチルエチルケトン10mlに溶解した。 切られた溶液に、tーブチルー2ーナフタレンカルボ

ジフェニルー4ーチオフェノキシフェニルスルホ ニウムヘキサフルオロホスフェート100g、お よび1-メトキシー2-プロピルアセテート6m しを共にプレンドして作成じた。別のホトレジス トの国合では、メタークレゾールノボラック協助 を1. 5g、栽止剤を500g、4ーメトキシフ ェニル・ヨードニウムヘキサフルオロホスフェー トを110取および1-メトキシー2-プロピル アセテートを 6 m L 使用した。これら各種のホト レジスト組成物をすでに記載したようにしてシリ コンウェハに盤布し、5、22mW/dの強皮で、 313 nmで10~15秒間、254 nmで2~ 3 砂筒武光して像を形成した。このレジストを実 施例1の手頭に従って加工した。スルホニウム含 有ホトレジストでは3μm、ヨードニウム含有ホ トレジストでは2. 5μmの解像度が得られた。

実施例 8

mークレゾールノボラック樹脂 [シェネクタデ イー・ケミカルズ(Schenectady Chemicals) 製H

キシレートを1 s 、ペリレンを0.02 s 、および4 ーメトキシフェニルフェニルョードニウムトリフルオロメタンスルホネートを0.2 s 加えた。この混合物を類ークラッドエボキシーガラス回路板の上に塗布し、乾燥して溶剤を除去した。乾燥した回路板をマイラー(Mylar) 以間を変定させたのは、800 Wで安定させたのは、800 Wで安定させたの時から30 秒間限別した。像形成の後回路での推から30 秒間以上に変化した。次いで塩化で現から30 秒間ペーキングし、KT!351 を水の1:1 収合物中で現像した。次いで塩化にエッチングしてマスクのくっきりしたボジ型像を得た。

上記の結果は本発明の実施の際に使用することができる非常に多くの変形のうちのほんの数例に関するだけであるが、本発明はこれらの実施例の 前に記載したずっと広範囲のポリマー、禁止剤お よび開始剤を使用することができるものである。